```
1/7/4
DIALOG(R)File 350:Derwent WPIX
(c) 2006 Thomson Derwent. All rts. reserv.
011715643
WPI Acc No: 1998-132553/199813
 Wash composition - comprises long chain acyl dipeptide or salt and long
 chain acyl acidic aminoacid or salt
Patent Assignee: AJINOMOTO CO INC (AJIN ); AJINOMOTO KK (AJIN )
Inventor: HATTORI T; OSHIMURA E; SAKAMOTO K; YOSHIHARA H
Number of Countries: 025 Number of Patents: 007
Patent Family:
Patent No
           Kind Date Applicat No Kind Date
                                               Week
EP 826766
            A2 19980304 EP 97306644
                                        A 19970829 199813 B
JP 10121091 A 19980512 JP 97234222 A 19970829 199829
US 5854199 A 19981229 US 97921518
                                      A 19970902 199908
EP 826766
            B1 20030709 EP 97306644
                                        A 19970829 200353
DE 69723375
             E 20030814 DE 97623375
                                        A 19970829 200361
               EP 97306644 A 19970829
ES 2202554 T3 20040401 EP 97306644 A 19970829 200425
JP 3622441
            B2 20050223 JP 97234222
                                       A 19970829 200514
Priority Applications (No Type Date): JP 96230698 A 19960830
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes
EP 826766
           A2 E 15 C11D-001/10
 Designated States (Regional): AL AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI
 LT LU LV MC NL PT RO SE SI
                12 C11D-001/65
JP 10121091 A
US 5854199 A
                  C11D-001/37
EP 826766
            B1 E C11D-001/10
 Designated States (Regional): DE ES FR GB IT
DE 69723375 E
                  C11D-001/10 Based on patent EP 826766
ES 2202554 T3
                  C11D-001/10 Based on patent EP 826766
JP 3622441
            B2
                18 C11D-001/65 Previous Publ. patent JP 10121091
Abstract (Basic): EP 826766 A
    Wash composition comprises: (a) an N-long-chain acyl dipeptide of
```

formula R1-CO-(X-Y)-OM1 (1) or its salt and (b) an N-long-chain acyl acidic amino acid or its salt. Also claimed is an N-long-chain-acyl dipeptide of formula R2-CO-NH-CH(COOM4)-(CH2)2-COOM2 (2). X, Y = an acidic amino acid residue; R1 = 7-21C linear or branched alkyl or alkenyl; M1 = H, alkali metal, ammonium, alkylammonium, alkanolammonium or basic amino acid; R = 7-21C linear or branched alkyl or alkenyl;

M2-M4 = H, alkali metal, ammonium, alkylammonium, alkanolammonium, basic amino acid or its salt.

The acidic amino acid is preferably glutamic acid or aspartic acid. In (1), when X is a glutamic acid residue, X may be bound to Y through TMTMM(1)

alpha -carbonyl or delta -carbonyl. When X is an aspartic acid residue, Y may be bound to Y through alpha -carbonyl or a beta -carbonyl. The wt. ratio of (A) to (B) is 0.1:100-20:100.

ADVANTAGE - The composition has low irritation and good resistance to hard water, is free from the turbidity and odour found in natural peptides and gives good feel to the skin without creaking feeling of the hair during rinsing or stretching feeling of the skin after washing.

Dwg.0/0

Derwent Class: D21; E19

International Patent Class (Main): C11D-001/10; C11D-001/37; C11D-001/65

International Patent Class (Additional): A61K-007/075; A61K-007/48;

A61K-007/50; C07C-237/22; C07C-237/52; C11D-001/88; C11D-001/65;

C11D-001-10; C11D-001-52

(19)日本国特許庁·(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-121091

(43)公開日 平成10年(1998)5月12日

(51) Int. Cl. 6	識別記号		FI				
C11D 1/65			C11D 1/6	5			
A61K 7/075			A61K 7/0	75			
7/50			7/5	0			
//(C11D 1/65							
1:52							
		審査請求	未請求。請求	対項の数4	OL	(全12頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9-234222		(71)出願人	0000006	6		
				味の素株	式会社		
(22)出願日	平成9年(1997)8月29日			東京都中	央区京	橋1丁目15番	針1号
			(72)発明者	押村 英	子		
(31)優先権主張番号	特願平8-230698			神奈川県	川崎市	川崎区鈴木町	丁1-1 味の
(32)優先日	平8 (1996) 8月30日			素株式会	社中央	研究所内	
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	吉原 秀	樹		
			#	神奈川県	川崎市	川崎区鈴木町	J1−1 味の
•				素株式会	社中央	研究所内	
			(72)発明者	坂本 一	民		
	•			神奈川県	川崎市	川崎区鈴木町	∫1−1 味の
				素株式会	社中央科	研究所内	
							最終頁に続く

(54) 【発明の名称】洗浄剤組成物

(57)【要約】

【課題】 低刺激性で、かつ耐硬水性に優れ、天然ペプチドにみられるような濁りや臭いがなく、しかも洗髪時のきしみ感がない、使用感に優れる洗浄剤組成物を提供する。

【解決手段】 ジペプチド部分が酸性アミノ酸から構成されるN-長鎖アシルジペプチド塩とN-長鎖アシル酸性アミノ酸塩を含有する洗浄剤組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)一般式(1)

【化1】

$$R^{1}-CO-\left(X-Y\right)-OM^{1} \qquad (1)$$

[X、Yはそれぞれ独立に酸性アミノ酸残基を表し、R'は炭素数7~21の直鎖又は分岐鎖のアルキル基又はアルケニル基を示し、M'は水素原子、アルカリ金属、アンモニウム、アルキルアンモニウム、アルカノールアンモニウム又は塩基性アミノ酸を示す。]で表されるN 10 ー長鎖アシルジペプチドもしくはその塩、及び(B)Nー長鎖アシル酸性アミノ酸もしくはその塩を含有することを特徴とする洗浄剤組成物。

$$R^{2}-CO-NH-CH-(CH-)-CO-NH-CH-(CH-)-COOM^{2}$$
 (2)

[R'は炭素数7~21の直鎖又は分岐鎖のアルキル基又はアルケニル基を示し、kは1又は2の整数を示し、M'とM'及びM'はそれぞれ独立に水素原子、アルカリ金属、アンモニウム、アルキルアンモニウム、アルカ 20ノールアンモニウム又は塩基性アミノ酸を示す。]で表されるN-長鎖アシルジペプチド又はその塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ジペプチド部分が酸性アミノ酸から構成されるN-長鎖アシルジペプチド及びN-長鎖アシル酸性アミノ酸を含有する洗浄剤組成物に関する。本発明の洗浄剤組成物は、皮膚に対し低刺激性で、耐硬水性が高く、洗浄時のきしみ感及び洗浄後の肌のつっぱり感がない、使用感に優れた洗浄剤組成物 30である。

[0002]

【従来の技術】従来、洗浄剤組成物の界面活性剤として、アルキルベンゼンスルホン酸塩、高級アルコール硫酸エステル塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸塩等のアニオン界面活性剤が広く用いられている。しかしこれらのアニオン性界面活性剤を主成分とする洗浄剤組成物は、洗浄力は優れているものの、すすぎ時のきしみ感、使用後のつっぱり感などの使用感が十分に満足のいくものでなく、皮膚に対する刺激性や毛髪に対する刺激性が比較的低い、高級脂肪酸やリン酸エステル系界面活性剤も以前から使用されているが、これらの界面活性剤は耐硬水性が低く、水中のカルシウムと容易に結合し、すすぎ時に水不溶性のカルシウム塩(スカム)が発生するため、泡立ち及び泡の持続性の低下や、使用感上の問題が発生するという欠点がある。

【0003】近年、皮膚に対する刺激が少なく、洗浄性、使用感にも優れるN-長鎖アシルアミノ酸塩が洗浄剤組成物に広く用いられている。N-長鎖アシル酸性ア

【請求項2】 酸性アミノ酸がグルタミン酸、アスパラギン酸のいずれかである請求項1の洗浄剤組成物(前記一般式(1)において、Xがグルタミン酸残基の場合、Yとの結合は α カルボニル基、 γ カルボニル基のいずれを介していてもよく、Xがアスパラギン酸残基の場合、Yとの結合は α カルボニル基、 β カルボニル基のいずれを介していてもよい)。

【請求項3】 (A) 成分と(B) 成分の重量比が (A) / (B) = 0. 1/100~20/100 の割合 である請求項1または請求項2記載の洗浄剤組成物。

【請求項4】 一般式(2)

【化2】

ミノ酸塩は、皮膚に穏和な弱酸性領域での溶状安定性に優れており、洗浄後の肌のつっぱり感もなく、皮膚に極めて低刺激性であることが知られている。一方、N-長鎖アシル中性アミノ酸塩は、弱酸性領域で結晶が析出しやすいため溶状が保ちにくく、また泡立ちも著しく低下する。

【0004】N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩は、耐硬水性においても比較的優れたものであることが知られている。しかし、使用する水の硬度によっては、その効果は必ずしも十分満足がいくものとはいえなかった。また、N-アシル酸性アミノ酸塩を髪の洗浄に用いた場合、髪にきしみ感が生じるという問題点があった。従って、皮膚に対する低刺激性等のN-長鎖アシル酸性アミノ酸の優れた特徴を生かし、かつ、更に耐硬水性に優れ、髪に対するきしみ感が改善された洗浄剤組成物の開発が望まれていた。

【0005】他方、天然タンパク質を加水分解物して得られたペプチドを高級脂肪酸でアシル化したN-長鎖アシルペプチドもまた、皮膚に刺激が少ない洗浄剤原料として知られている。このN-長鎖アシルペプチドは、洗浄剤組成物の泡立ち等を改善するために用いられることが多いが、耐硬水性の改善に用いられた例も存在する。特開昭58-101200には高級脂肪酸石鹸及び特定のアシル化ペプタイドを含有する粉末洗剤がスカム分散性に優れることが開示されており、また特開昭64-65197にはコラーゲンペプチド高級脂肪酸アシル化物のモノ塩を含む洗浄剤組成物が、ペプチドの酸性アミノ酸残基のカルボン酸側鎖が金属イオンと造塩することにより、毛髪に付着した金属イオンを除去する効果を有するとの開示がなされている。

【0006】しかし、これらN-長鎖アシルペプチドは、天然のタンパク質を加水分解して製造されたペプチドの混合物をアシル化したものであり、液体洗浄剤に配合すると濁りがでたり、特異臭があるなどの欠点を有し

ていた。更に、N-長鎖アシル酸性アミノ酸に比べ弱酸 性領域での溶状も安定でなく、また耐硬水性の効果も必 ずしも十分なものでなかった。

【0007】また、特開昭59-84994には天然夕 ンパク質のアシル化物の濁り、臭い等の欠点を克服する ものとしてN-(N'-長鎖アシルグリシル)グリシン 塩が提案されており、また、このようなN-長鎖アシル 中性アミノ酸ジペプチド塩を含む洗浄剤組成物がいくつ か報告されている.(特開平5-51356、特開平05 -78693、特開平07-188694)。これらN 10 長鎖アシル中性アミノ酸ジペプチド塩の耐硬水性につ いては、特開昭59-152999に上記のN-(N' 長鎖アシルグリシル)グリシン塩が、硬水、軟水いず れにおいても良好な起泡力を発揮するとの開示がある が、N-(N'-長鎖アシルグリシル)グリシン塩も含 めN-アシル中性アミノ酸ジペプチド塩の対硬水性は必 ずしも満足いくものではなく、また弱酸性領域での溶状 安定性も十分でない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、N- 20 長鎖アシル酸性アミノ酸を含有する洗浄剤組成物におい て、耐硬水性やきしみ感を改善することであり、言い換 えるなら、皮膚に低刺激性で、耐硬水性に優れ、天然ペ プチドにみられるような濁りや臭いがなく、しかも洗浄 時の髪のきしみ感や洗浄後の肌のつっぱり感が小さい、 優れた洗浄剤組成物を提供することである。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる実 状に鑑み鋭意検討した結果、酸性アミノ酸ジペプチドの 洗浄剤組成物が、前項記載の特性を有する優れた洗浄剤 組成物となることを見いだし、本発明を完成させた。

【0010】すなわち、本発明は(A)下記一般式

(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドもしくはそ の塩、及び(B)N-長鎖アシル酸性アミノ酸もしくは その塩を含有することを特徴とする洗浄剤組成物であ る。

[0011]

【化3】

$$R^{1}-CO-\left(X-Y\right)-OM^{1} \qquad (1)$$

【0012】式中、XおよびYはそれぞれ独立に酸性ア ミノ酸残基を表し、R' は炭素数 7~21の直鎖又は分 岐鎖のアルキル基又はアルケニル基を示し、M' はそれ ぞれ水素原子、アルカリ金属、アンモニウム、アルキル アンモニウム、アルカノールアンモニウム又は塩基性ア ミノ酸を示す。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明の洗浄剤組成物の成分 (A)である前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシ ルジペプチドのXとYは酸性アミノ酸残基を表すが、こ れらはXとYは同一残基でもよく、異なっていてもよ い。このような残基を与える酸性アミノ酸として好まし いものはグルタミン酸とアスパラギン酸である。

【0014】XおよびYで表される酸性アミノ酸残基を 与える酸性アミノ酸がグルタミン酸とアスパラギン酸か ら選ばれるとき、Xがグルタミン酸残基である場合、カ ルボキシル基を介するΥとのペプチド結合はαカルボキ シル基、ァカルボキシル基のいずれを介していてもよ く、またXがアスパラギン酸残基である場合、カルボキ シル基を介するΥとのペプチド結合はαカルボニル基、 βカルボニル基のいずれを介していてもよい。

【0015】前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシ ルジペプチドのR'は炭素数7~21の直鎖または分岐 鎖のアルキル基またはアルケニル基を示す。 R'として は、炭素数7~17の直鎖または分岐鎖の飽和または不 飽和のアシル基である方がより好ましい。これらのアル キル基またはアルケニル基を含む長鎖アシル残基 R' C 〇-は、例えばラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン 酸、ステアリン酸、アラキジン酸、椰子油脂肪酸、硬化 牛脂脂肪酸、ペヘン酸、イソステアリン酸、オレイン 酸、ヒマシ油脂肪酸、オリーブ油脂肪酸、パーム油脂肪 酸、及びこれらを含む混合脂肪酸等の脂肪酸より導入す ることができる。

【0016】前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシ ルジペプチドの塩としてはナトリウム、カリウム等のア ルカリ金属塩、トリエタノールアミン等のアルカノール アミン塩、リジン、アルギニン等の塩基性アミノ酸塩、 アンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩等が挙げられ アシル化物とN-長鎖アシル酸性アミノ酸とを含有する 30 る。また一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプ チドにおけるXとYの酸性アミノ酸残基は、側鎖として カルボキシル基を有しておりそれらカルボキシル基も各 々独立に上記の塩を形成していてよい。これらの塩は単 独で用いてもよいし、二種以上の組合せで用いてもよ V)°

> 【0017】前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシ ルジペプチドまたはその塩は、例えば、酸性アミノ酸か らなるジペプチドを製造した後、アルカリ水溶液中で脂 肪酸ハライドによりアシル化する方法により容易に製造 40 することができる。ジペプチドの製造方法としては、ペ プチド化学における通常の方法によることができる。ま た、N-長鎖アシルアミノ酸とカルボキシル保護アミノ 酸とをDCC(ジシクロヘキシルカルボジイミド)など の縮合剤を用いて縮合した後、カルボキシル保護基を選 択的に除去する方法、N-長鎖アシルアミノ酸を酸クロ ライドなどのハロゲン化剤により酸ハロゲン化物に変換 した後、アミノ酸と縮合反応させる方法によっても容易 に製造することができる。ジペプチドにおける酸性アミ ノ酸の光学活性に関する組合せは、L体とL体、L体と 50 D体、D体とし体およびD体とD体のいずれでもよい。

【0018】前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドとしては、N-(N'-長鎖アシルーαーグルタミル)グルタミン酸、N-(N'-長鎖アシルーィーグルタミル)グルタミン酸、N-(N'-長鎖アシルーαーアスパラチル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルーαーグルタミル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルーαーグルタミル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルーィーグルタミル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルーィーグルタミル)アスパラギンル)グルタミン酸、N-(N'-長鎖アシルーβーアス 10パラチル)グルタミン酸およびこれらの塩が挙げらる。また、これらのN-長鎖アシルジペプチドは、ラセミ体

【0019】本発明の洗浄剤組成物の成分(B)である N-長鎖アシル酸性アミノ酸のアミノ酸残基としては、 グルタミン酸、アスパラギン酸等が挙げられ、アシル基 としては炭素数8~22、好ましくは8~18の直鎖ま たは分岐鎖の飽和または不飽和のものが挙げられる。

および光学活性体のいずれでもよい。

【0020】上記のアシル基は、例えばラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキジン 20酸、椰子油脂肪酸、硬化牛脂脂肪酸、ベヘン酸、イソステアリン酸、オレイン酸、ヒマシ油脂肪酸、オリーブ油脂肪酸、パーム油脂肪酸、及びこれらを含む混合脂肪酸等の脂肪酸より導入することができる。

【0021】N-長鎖アシル酸性アミノ酸の塩としては、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、トリエタノールアミン等のアルカノールアミン塩、リジン、アルギニン等の塩基性アミノ酸塩、アンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩等があげらる。N-長鎖アシル酸性アミノ酸またはその塩は一種または二種以上を組み合わ 30 せて用いてもよい。また、前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドの塩と同種の塩でもよく、異なった種類の塩を形成していてもよい。

【0022】N-長鎖アシル酸性アミノ酸としては、例えばN-ラウロイルグルタミン酸、N-ミリストイルグルタミン酸、N-ステアロイルグルタミン酸、N-オレオイルグルタミン酸、N-ココイルグルタミン酸、N-両化牛脂油グルタミン酸、N-ラウロイルアスパラギン酸、N-ミリストイルアスパラギン酸、N-ラウロイルアスパラギン酸、N-ミリストイルアスパラギン酸、N-オレオイルアスパラギン酸、N-ココイルアスパラギン酸、N-ココイルアスパラギン酸、N-団化牛脂油アスパラギン酸およびこれらの塩を挙げることができる。これらはN-長鎖アシル酸性アミノ酸は光学活性体またはラセミ体のいずれも用いることができる。

【0023】N-長鎖アシル酸性アミノ酸およびその塩は、アミノ酸と脂肪酸ハライドをアルカリ水溶液中で縮合させるショッテン・パウマン(Schotten Baumann)反応を用いる方法が一般的であり、例えば特公昭46-8685、特公昭48-3058および特公昭51-38

681に記載の方法に準じて製造することができる。ア シル化すべきアミノ酸はL体、D体およびラセミ体のい ずれでもよい。

【0024】本発明の洗浄剤組成物におけるN-長鎖アシルジペプチド(A)及びN-長鎖アシル酸性アミノ酸(B)の合計の含有量は、その使用形態によっても異なるが、十分な洗浄力を得るために、通常5重量%以上、好ましくは10~80重量%である。しかし洗浄剤組成物の使用目的等により、これ以外の範囲で用いても構わないことはもちろんである。

【0025】本発明の洗浄剤組成物におけるN-長鎖アシルジペプチド(A)のN-長鎖アシル酸性アミノ酸(B)に対する割合は、比較的広範囲にわたって採用することができるが、好ましくは重量比で0.1/100~20/100であり、更に好ましくは0.5/100~10/100である。0.1/100未満の場合、耐硬水性およびきしみ感の改善効果が十分でない場合が生じ、20/100を越える場合には、使用感の低下を招く場合がある他、コスト的にも不利となる。

【0026】本発明の洗浄剤組成物には、本発明の効果 を阻害しない範囲において、洗浄性や泡立ちを調整する 目的で、その他の界面活性剤、例えば高級脂肪酸塩、ア ルキル硫酸塩、アルキルスルホン酸塩、アルキルベンゼ ンスルホン酸塩、 α -オレフィンスルホン酸塩、ポリオ キシエチレンアルキルエーテル硫酸塩、N-アシルアミ ノカルポン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル カルボン酸塩、アルキルエーテルリン酸エステル塩、ス ルホコハク酸系などのアニオン性界面活性剤、アルキル ベタイン型界面活性剤、アミドベタイン型界面活性剤、 アルキルスルホベタイン型界面活性剤、アミドスルホベ タイン型界面活性剤、イミダゾリン型界面活性剤などの 両性界面活性剤、糖エーテル系、糖アミド系、糖エステ ル系、アルキルサッカライド系、ポリオキシエチレンア ルキルエーテル系、高級脂肪酸アルカノールアミド、ア ミンオキシドなどのノニオン性界面活性剤、塩化ベンザ ルコニウム、モノアルキル第4級アンモニウム塩、ジア ルキル第4級アンモニウム塩、Ναーアシルアルギニン 低級アルキルエステル塩、Nε-アルキルリジン低級ア ルキルエステル塩、アルキルポリエテノキシ第4級アン モニウム塩などのカチオン性界面活性剤を配合してもよ い。また、高級脂肪酸又はその塩などの耐硬水性が低い 界面活性剤でも、本発明の洗浄剤組成物を配合すること により、耐硬水性を改善することができる。すなわち、 本発明における成分(A)の一般式(1)で表されるN -長鎖アシルジペプチドまたはその塩と、成分(B)の N-長鎖アシル酸性アミノ酸またはその塩に加え、成分 (C)として髙級脂肪酸またはその塩からなる洗浄剤組 成物とすることができる。この場合でも、耐硬水性の効 果を十分発揮する上で、成分(C)の髙級脂肪酸または その塩の配合量は重量比で(A)、(B)および(C)

の合計量の少なくとも30重量%以下であることが好ましい。

【0027】本発明の洗浄剤組成物には、本発明の効果 を損なわない範囲で、更に洗浄剤組成物に通常用いられ ているような他の洗浄剤用原料を配合することができ る。これらのものにはメチルセルロース、ヒドロキシセ ルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプ ロピルメチルセルロースなどの水溶性高分子、プロピレ ングリコール、グリセリン、1,3-プチレングリコー ル、ポリエチレングリコール、ソルピトールなどの保湿 10 剤、メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシ エチルセルロース、カルボキシビニルポリマー、キサン タンガム、グアガム、エタノール、ポリオキシエチレン グリコールジステアレート、ポリオキシエチレンソルビ タントリステアレートなどの粘度調整剤、流動パラフィ ン、固形パラフィン、ワセリン、スクワラン、オレフィ ンオリゴマーなどの炭化水素、グリセリンモノアルキル エステル、グリセリンモノステアレート、ポリオキシエ チレンソルピタンモノラウレート、ポリオキシエチレン セチルエーテル、ポリオキシエチレンステアリン酸エス 20 テルなどの乳化剤、ラウリルアルコール、セチルアルコ ール、ステアリルアルコール、ベヘニルアルコールなど の高級アルコール、ミンク油、オリーブ油、ヒマシ油、 卵黄油、椿油、大豆油、アマニ油、アボカド油、ホホバ 油、ラノリンなどの油分、イソプロピルミリステート、 イソプロピルパルミテート、ステアリルステアレート、 ミリスチン酸オクチルドデシル、オレイン酸オクチルド デシルなどのエステル油、エチレングリコールジステア レート、スチレンポリマーなどのパール化剤、メチルパ ラベン、プチルパラベンなどの防腐剤、ベンゾフェノン 30 誘導体、ベンゾトリアゾール誘導体などの紫外線吸収 剤、トリクロサンなどの殺菌剤、グリチルリチン酸ジカ リウム、酢酸トコフェロールなどの抗炎症剤、ジンクピ リチオンなどの抗フケ剤、アミノ酸、薬剤、pH調製 剤、香料、色素、酸化防止剤等が挙げられる。

[0028]

【実施例】次に本発明を実施例に基づいてに詳細に説明 する。但し、本発明は以下に示す実施例に限定されるも のではない。

【0029】〈製造例1〉α - グルタミルグルタミン酸 40 20.0g(0.072モル)と水70mlの懸濁液に 27重量%水酸化ナトリウム水溶液をpH11になるまで加え溶解しアセトン35mlを加えた。そこへラウリン酸クロライド15.8g(0.072モル)を1時間かけて滴下した。なおラウリン酸クロライドを滴下する際、温度は10℃を保ち、pHを11に一定にするために27重量%水酸化ナトリウム水溶液を同時に滴下した。ラウリン酸クロライドの滴下終了後、反応液を30℃に加温し30分間熟成させた。その後濃硫酸を加えpHを1とし析出した固体を濾別し、乾燥してN-(N'50

- ラウロイルー α ーグルタミル)グルタミン酸 3 0. 6 g (収率 9 2 %) を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1 6 5 0 c m⁻¹ にアミド基のピーク、また 1 7 3 0 c m⁻¹ にカルボキシル基のピークを認めた。

【0030】 <製造例2> α -7スパラチル7スパラギン酸30.0g(0.12 モル)と水115 m l の懸濁液に27 重量%水酸化ナトリウム水溶液をpH11 になるまで加え溶解しアセトン58 m l を加えた。そこへココイルクロライド26.9g(0.12 モル)を1 時間かけて滴下した。なおココイルクロライドを滴下する際、温度は10 でを保ち、pHを11 に一定にするために27 重量%水酸化ナトリウムを同時に滴下した。ココイルクロライドの滴下終了後、反応液を30 でに加温し30 分間熟成させた。その後濃硫酸を加えpHを1 とし析出した固体を濾別し、乾燥してN-(N'-ココイルー α -7スパラチル)7スパラギン酸47.2g(収率<math>90%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1640 c m l にアミド基のピーク、また1730 c m l にカルボキシル基のピークを認めた。

【0031】 <製造例3> α -アスパラチルアスパラギン酸20.0g(0.08モル)と水80mlの懸濁液に27重量%水酸化ナトリウム水溶液をp H 11になるまで加え溶解し、アセトン40mlを加えた。そこへラウリン酸クロライド17.7g(0.08モル)を1時間かけて滴下した。なおラウリン酸クロライドを滴下する際、温度は10℃を保ち、p H を 11に一定にするために27重量%水酸化ナトリウムを同時に滴下した。ラウリン酸クロライドの滴下終了後、反応液を30℃に加温し30分間熟成させた。その後濃硫酸を加えp H を 1とし析出した固体を濾別し、乾燥してN ーラウロイルー α -アスパラチル)アスパラギン酸31.7g(収率91%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1640cm 「にアミド基のピーク、また1730cm」にカルボキシル基のピークを認めた。

【0032】<製造例4>ァーグルタミルグルタミン酸 16.0g(0.058モル)と水55mlの懸濁液に 27重量%水酸化ナトリウム水溶液をpH11になるま で加え溶解し、アセトン27mlを加えた。そこヘラウ リン酸クロライド12.6g(0.058モル)を1時 間かけて滴下した。なおラウリン酸クロライドを滴下す る際、温度は10℃を保ち、pHを11に一定にするた めに27重量%水酸化ナトリウムを同時に滴下した。ラ ウリン酸クロライドの滴下終了後、反応液を30℃に加 温し30分間熟成させた。その後濃硫酸を加えpHを1 とし析出した固体を濾別し、乾燥してN-(N'ーラウ ロイルーィーグルタミル) グルタミン酸23.6g(収 率89%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した 結果、1640cm⁻¹にアミド基のピーク、また173 0 c m にカルボキシル基のピークを認めた。 F A B マ 50 ススペクトル 459 (MH')

【0033】 〈製造例5〉 α - グルタミルグルタミン酸 20.0g(0.072 モル)とステアリン酸クロライド 21.9g(0.072 モル)を用い、製造例1 と同様にして、N - (N' - ステアリル - α - グルタミル) グルタミン酸 34.9g(収率 89%) を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1650 c m' にアミド基のピーク、また 1730 c m' にカルボキシル基のピークを認めた。

【0034】<製造例6> α -グルタミルグルタミン酸 20.0g(0.072モル)とココイルクロライド1 106.1g(0.072モル)を用い、製造例1と同様にして、N-(N'-ココイル- α -グルタミル)グルタミン酸 30.1g(収率90%) を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1640 cm⁻¹にアミド基のピーク、また1730 cm⁻¹にカルボキシル基のピークを認めた。

【0035】以下、N-長鎖アシルペプチドは、トリエタノールアミン溶液、水酸化ナトリウム溶液または水酸化カリウム溶液で中和し塩を形成させて用いた。トリエタノールアミン塩にする際は、pHを5.2となるよう20調製し、ナトリウム塩、カリウム塩にする際は、pHを

5.8となるよう調製した。また、下記試験例1~5の試験において、N-アシル酸性アミノ酸塩がナトリウム塩の場合は、N-長鎖アシルペプチド塩もナトリウム塩を用い、N-アシル酸性アミノ酸塩がトリエタノールアミン塩の場合、N-長鎖アシルペプチド塩もトリエタノールアミン塩を用いた。

【0036】下記表1~12中、N-長鎖アシルペプチ ド塩の配合量は、洗浄剤組成物中のN-長鎖アシル酸性 アミノ酸塩に対する重量%で示している。

) 【0037】 <試験例1> 泡立ち試験

N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩(0.5重量%)とN-長鎖アシルペプチド塩とを含む各種洗浄剤組成物を調製 した。この各溶液50mlを家庭用ミキサー(商品名 「ミルサー」、岩谷産業(株)製)で5秒間攪拌し、静 置1分後の泡量(ml)を測定した。水溶液の調製には 水道水(カルシウム濃度20ppm)を用いた。結果を 表1~4に示す。N-長鎖アシル酸性アミノ酸で水溶液 中がカルシウムと水不溶性の塩を形成した場合、泡立ち が低下する。

[0038]

【表1】

		比較例	実施例		
· ·	LTシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーラウロイ -グルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
	Nーココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン	180 (193)	187	195	195
泡量 (m1)	N-ココイルク [*] ルタミン酸ナトリウム	133 (198)	160	175	190
(m1)	Nラウロイルアスハ" ラキ"ンT酸トリエタノールアミン	179 (203)	187	197	203
	N-ラウロイルアスハ [®] ラキ [*] ン酸ナトリウム	173 (253)	200	215	238

()内はイオン交換水 (>18MQ) を用いた場合の値

[0039]

【表2】

		比較例	実施例		
	リアシル酸性アミノ酸塩に対するN-(N'-ラウロイ -グルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
	Nーココイルク かタミン酸トリエタノールブミン	180 (193)	185	188	193
泡量 (ml)	Nーココイルク ⁺ ルタミン画をナトリウム	133 (198)	155	195	200
(m1)	Nーラウロイルアスパ [®] ラキ [*] ン酸トリエタノールアミン	180 (203)	188	195	200
	N-ココイルク" ルタミン西食トリエタノールアミン	173 (253)	190	230	235

()内はイオン交換水 (>18MQ) を用いた場合の値

		比較例		*****	
, , , ,	賞アシル酸性アミノ酸塩に対するハー(パーラウロイル スパチル)アスパラギン酸塩の比率(重量%)	0%	0.5%	5%	10%
	Nーココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン	180 (193)	185	190	190
泡量 (ml)	NーココイルクブルタミンT酸ナトリウム	133 (198)	140	193	205
(m1)	N-ラウロイルアスパ ラキ・ン酸トリエタノールアミン	180 (203)	185	195	200
	N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [*] ン配食ナトリウム	173 (253)	190	223	240

()内はイオン交換水 (>18MQ) を用いた場合の値

[0041]

【表4】

		比較例			
•	削アシル酸性アミノ酸塩に対するヤシ油脂肪酸水分解コラーゲン塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
	Nーココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン	185 (193)	180	190	180
泡量 (ml)	N-ココイルク" ルタミン配食ナトリウム	133 (198)	140	143	150
(MII)	N-ラウロイルアスパ ラキ"ン配をトリエタノールアミン	187 (203)	140	118	95
	N-ラウロイルアスハ [・] ラキ [・] ン酸ナトリウム	173 (253)	175	167	87

()内はイオン交換水 (>18MQ) を用いた場合の値

【0042】 <試験例2> きしみ感評価試験 カルシウム濃度100ppmに調製した水を用い、N- きしみ感を5段階評価した。結果を表5~7に示す。 長鎖アシル酸性アミノ酸塩水溶液(0.5重量%)とN - 長鎖アシルペプチド塩を含む各種洗浄剤組成物を5リ ットル調製した(40℃)。各洗浄剤組成物を用い、パ

ネル5名にヘアピース(正味20g)を洗浄させ、髪の

[0043]

【表5】

		比較例	実施例		
N-長 か a	を鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーラウロイ ヒーグルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5% 5% 10		10%
25.5	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0
髪のき	N-ココイルク [*] ルタミン酸ナトリウム	×	Δ	0	0
さしみ感	N-ラウロイルアスパ ラキ・ン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0
	N-ラウロイルアスパ [*] ラキ [*] ン酸ナトリウム	×	Δ	0	0

◎きしみ感が全くない、○きしみ感がほとんどない、△きしみ感がややある、 ×きしみ感がある。

[0044]

【表 6】 40

		比較例	実施例		
N-5 1∕- a	を鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーステアリ ニーグルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5% 5% 10		10%
E 3	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0
髪のき	N-ココイルク・ ルタミン酸ナトリウム	×	Δ	0	0
きしみ感	N-ラウロイルアスパ・ラキ・ン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0
感	N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸ナトリウム	×	Δ	0	©

◎きしみ感が全くない、○きしみ感がほとんどない、△きしみ感がややある、 ×きしみ感がある。

[0045]

【表7】

		比較例	実施例·			
N	是鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーココイル ューアスパチル)アスパラギン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	0.5% 5% 10%		
346	Nーココイルク・ルタミン酸トリエタノールブミン	Δ	0	0	0	
髪のき	N-ココイルク* ルタミン酸ナトリウム	. ×	Δ	0	0	
o し み 感	N-ラウロイルアスパ ラキ・ン酸トリエタノールアミン	Δ	Ö	0	0	
	N-ラウロイルアスパ・ラキ・ン酸ナトリウム	×	Δ	0	0	

◎きしみ感が全くない、○きしみ感がほとんどない、△きしみ感がややある、 ×きしみ感がある。

【0046】<試験例3> スカム付着試験内壁面に10四方の黒色塩化ビニル板を水面が中央にくるように貼り付けた洗面器に、カルシウム濃度100ppmに調製した水を用い、N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩水溶液(0.5重量%)とN-長鎖アシルペプチド塩を含む各種洗浄剤組成物を5リットル調製した(40

℃)。ヘアピース(正味20g)を洗面器中で洗浄後、 塩化ビニル板を取り出し、スカムの付着量を5段階評価 した。結果を表8~10に示す。

[0047]

【表8】

		比較例		実施例		
N-5 ♪- a	鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するハー(パーラウロイ ゚ーグルタミル)ダルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%	
7	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0	
スカム	N-ココイルク [*] ルタミン酸ナトリウム	×	Δ	0	©	
量	N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0	
 	N-ラウロイルアスパ ラキ・ンできナトリウム	×	Δ	0	0	

◎スカムが全く付着してない、○スカムがほとんど付着してない、 △スカムがやや付着している、×スカムが付着している。

[0048]

【表 9】

FIJ		
5%	10%	
Δ	0	

	比較例					
を鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(N'-ラウロイ リシル)グリシン塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%		
Nーココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0		
N-ココイルク* ルタミン酸ナトリウム	×	×	×	Δ		
N-ラウロイルアスパ・ラキ・ン酸トリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0		
N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸ナトリウム	×	×	×	Δ		
	リシル) グリシン塩の比率(重量%) N-ココイルク゚ ルタミン酸トリエタノールアミン N-ココイルク゚ ルタミン酸ナトリウム N-ラウロイルアスハ゜ラキ・ン酸トリエタノールアミン	シル) グリシン塩の比率 (重量%) N-ココイルク゚ ルタミン酸トリエタノールアミン △ N-ココイルク゚ ルタミン酸ナトリウム × N-ラウロイルアスパ ラキ゚ン酸トリエタノールアミン △ N-ラウロイルアスハ゜ラキ゚ン酸ナトリウム ×	会員アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(N'-ラウロイ リシル) ク*リシン塩の比率(重量%) 0% 0.5% N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	N-ココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン		

◎スカムが全く付着してない、○スカムがほとんど付着してない、 △スカムがやや付着している、×スカムが付着している。

[0049]

【表10】

	比較例					
・鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するハーヤシ油脂肪酸 <分解コラーゲンペプチド塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%		
N-ココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0		
Nーココイルク・ルタミン酸ナトリウム	×	×	×	Δ		
N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸とリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0		
Nーラウロイルアスパ・ラキ・ン酸ナトリウム	×	×	×	Δ		
	N-ココイルク ・ ルタミン酸ナトリウム N-ラウロイルアスパ ・ ラキ・ン酸トリエタノールアミン	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン N-ココイルク* ルタミン酸ナトリウム N-ラウロイルアスハ* ラキ*ン酸トリエタノールアミン △	 鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するNーヤシ油脂肪酸 (分解コテーケ、ソヘ、ア・チト、塩の比率 (重量%) Nーココイルク、ルタミン酸トリエタノールアミン ム ハーココイルク、ルタミン酸ナトリウム × Nーラウロイルアスハ、ラキ、ン酸トリエタノールアミン ム ム 	受賞アシル酸性アミノ酸塩に対するN-ヤシ油脂肪酸 分解コテーケ・ソヘ・ア・チト・塩の比率(重量%) 0% 0.5% 5% N-ココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン		

◎スカムが全く付着してない、○スカムがほとんど付着してない、 △スカムがやや付着している、×スカムが付着している。

【0050】 <試験例4> 臭い試験

を調査した。結果を表11に示す。

N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩(30重量%)とN-長 鎖アシルペプチド塩とを含む各種洗浄剤組成物を調製し た。これらの溶液を一週間40℃で保存後、臭いの有無

[0051] 【表11】

実施例 比較例 N-長銀アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーラウロイ 0. 5% 5% 10% ルーαーダルタミル)グルタミン酸塩の比率(重星%) N 投資アル酸性パノ酸塩に対する杉油脂肪酸 0.5% 5% 10% アシル加水分解コラーゲンの比率(重量%) N-ココイルク*ルタミン配とリエタノールブミン 0 0 0 Δ X N-ココイルク^{*} ルタミン配をナトリウム 0 0 0 Δ × X N-ラウロイルアスパ ラキ・ン酸トミエタノールアミン 0 0 0 0 X N ラウロイルアスパ ラキ・ン酸ナトリウム O O X

○特異臭がない、△特異臭がややある、×特異臭がかなりある。

【0052】 <試験例5> 濁り試験

調査した。結果を表12に示す。

N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩(30重量%)とN-長 40 【0053】 鎖アシルペプチド塩とを含む各種洗浄剤組成物を調製し た。これらの溶液を一週間0℃で保存後、濁りの有無を

【表12】

		実施例		比較例			
N-5	を鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーラウロイ-a-グルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0.5%	5%	10%			
N-£	を鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するヤシ油脂肪酸 アシル加水分解コラーゲンの比率(重量%)				a. 5%	5%	10%
	N-ココイルク* ルタミン百女トリエオノールアミン	0	0	0	0	Δ	×
章 。	N-ココイルク* ルタミン配食ナトリウム	0	0	0	Δ	×	×
臭い	Nーラウロイルアスパ ラキ ン酸トリエタノールアミン	0	0	0	0	Δ	×
	Nーラウロイルアスハ* ラキ*ンTをナトリウム	0	0	0	Δ	×	×

○濁りがない、△濁りがややある、×濁りがかなりある。

【0054】 <配合例1>下記表13に示す組成のヘア り、洗髪の防シャンプーを調製した。このヘアシャンプーは、硬水中 【0055】 においても泡立ちにも優れ、皮膚に対して低刺激であ 【表13】

17

り、洗髪の際のきしみ感もない優れたものであった。 【0055】 【表13】

ヘアシャンプー

組成	配合量 (%)
N-(N'-ラウロイル-α-グルタミル)グルタミン酸TEA	0.5
N-(N'-ラウロイル-γ-ゲルタミル)グルタミン酸TEA	0.5
N-ラウロイルグルタミン酸TEA	18
ラウリル硫酸TEA	3
ヤシ油ジメチルアミノ酢酸ベタイン	5
カルボキシビニルポリマー	4
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	2
カチオン化セルロース	0.4
トリメチルグリシン	2
防腐剤	0. 2
水	残部

TEA: トリエタールアミン

【0056】〈配合例2〉下記表14に示す組成のヘアシャンプーを調製した。このヘアシャンプーは、硬水中においても泡立ちにも優れ、皮膚に対して低刺激であ

り、洗髪の際のきしみ感もない優れたものであった。【0057】【表14】

19 ヘアシャンプー

組成	配合量 (%)
N-(N'-ココイル-α-アスパラチル)アスパラギン酸TEA	2
N-ココイルアスパラギン酸TEA	2 0
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	4
カチオン化セルロース	0.4
POE(60)ポリミリスチレン(1)牛脂アルキルエーテル	2. 5
加水分解コラーゲン	0.5
ジステアリン酸ポリエチレングリコール	2
グリセリン	5
防腐剤	0. 2
香料	0.1
水	残部

POE:ポリオキシエチレン

【0058】 <配合例3>下記表15に示す組成の洗顔

浄後の肌のつっぱり感もない優れたものであった。

クリームを調製した。この洗顔フォームは、硬水中にお 20

[0059]

いても泡立ちにも優れ、皮膚に対して低刺激であり、洗

【表15】

洗顔クリーム

組成	配合 量 (%)
N-(N'-ココイル-α-グルタミル)グルタミン酸ナトリウム	2 4
N-ココイルグルタミン酸アルギニン	10
ステアリン酸ナトリウム	1
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	4
ジステアリン酸ポリエチレングリコール	2
ソルビトール	2
ヒドロキシメチルセルロース	0.8
PEG (120) メチルグルコースジオレート	0.5
プロピレングリコール	10
防腐剤	0.2
香料	0.1
水	残部

【0060】 <配合例4>下記表16に示す組成のボデ 40 あった。

ィーシャンプーを調製した。このボディーシャンプー

[0061]

は、硬水中においても泡立ちに優れ、皮膚に対して低刺

【表16】

激であり、洗浄後の肌のつっぱり感もない優れたもので

ボディシャンプー

組成	配合量 (%)
N-(N'-ココイル-α-グルタミル)グルタミン酸カリウム	6
N-ココイルグルタミン酸アルギニン	1 5
ヤシ油脂肪酸カリウム	4
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	3
カチオン化グアーガム	1
ブチレングリコール	3
クエン酸 1 水和物	適量
防腐剤	0.2
香料	0.1
水	残部

[0062]

【発明の効果】本発明の洗浄剤組成物は、低刺激性で、 かつ耐硬水性に優れ、天然ペプチドにみられるような濁 20

りや臭いがなく、しかも洗髪の際のきしみ感がない、優れた洗浄剤組成物である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FΙ

C 1 1 D 1:10)

(72)発明者 服部 達也

三重県四日市市大字日永1730番地 味の素 株式会社東海工場内